

Un modello di analisi dei rischi ai sensi del D.Lgs. 231/01 applicato a un'azienda farmaceutica

0.0 Introduzione.....	4
1.0 Il Decreto Legislativo 231/01.....	8
2.0 Le Aziende farmaceutiche.....	19
2.1 Contestualizzazione.....	19
2.1.1 Il prodotto “farmaco”	19
2.1.2 Il mercato farmaceutico.....	23
2.1.3 Dal principio attivo alla commercializzazione.....	27
2.1.4 La filiera distributiva.....	31
2.1.5 L'intervento pubblico.....	32
2.1.6 Il meccanismo di determinazione del prezzo.....	35
2.1.7 Le istituzioni del settore farmaceutico.....	36
2.1.8 Le aziende del settore farmaceutico.....	38
2.2 L'assetto organizzativo delle aziende farmaceutiche	41
2.3 L'informazione scientifica	50
3.0 L'impatto del decreto per le aziende farmaceutiche	55
4.0 Il progetto.....	61
4.1 Il modello di Organizzazione, Gestione e Controllo	61
4.1.1 Il Modello	61
4.1.2 Le Linee Guida Confindustria	72
4.1.3 Sistema di controllo dei rischi – principi e soggetti	82
4.2 Creazione del Modello.....	102
4.2.1 Analisi dei requisiti – un caso giurisprudenziale	102
4.2.2 Processo di mappatura delle attività e calcolo del rischio.....	111
4.3 Risultati	242
5.0 Conclusioni	256
6.0 Bibliografia.....	256
7.0 Ringraziamenti.....	257
8.0 Allegati	258